UNIVERSITÄTSKLINIKUM MAGDEBURG A.ö.R.







Institut für Humangenetik und MVZ UKMD gGmbH

Prof. Dr. med. Martin Zenker, Dr. med. Petra Muschke, Dr. med. Ina Schanze Leipziger Str. 44 39120 Magdeburg

39120 Magdeburg Telefon: 0391/67-15062 Fax: 0391/67-15066

http://www.med.uni-magdeburg.de/ihg

Barcode - bitte Feld nicht beschreiben		

Auftrag zur molekulargenetischen Untersuchung

⇒ bitte Einwilligung nach GenDG beilegen!

	F: 1 ((2 ())	
Patientendaten (ggf. Aufkleber)	Einsender (ggf. Stempel)	
Name:	Name:	
Vorname:	Adresse:	
Geburtsdatum:		
männl. 🗌 weibl. 🗌		
Schwangerschaft: nein	TelNr:	
Kostenträger	Untersuchungszweck	
☐ GKV-Patient/-in ➤ bitte Ü-Schein für Labor (Muster 10) beilegen	differentialdiagnostisch	
☐ Selbstzahler ☐ ambulant ☐ stationär	prädiktiv / Heterozygotendiagnostik	
☐ Rechnung an Krankenhaus	☐ pränatal	
Probenmaterial	Familienangehörige / Indexpatient	
Entnahmedatum:		
☐ EDTA-Blut		
☐ DNA		
☐ Sonstiges (bitte differenzieren)		
Indikation/Fragestellung		
weitere Angeben sowie Stemmboumekizze bitte set out der Büeleseite vermerken		
weitere Angaben sowie Stammbaumskizze bitte ggf. auf der Rückseite vermerken		

Stand April 2018 Seite 1 von 2

Name des Patienten:		
Untersuchungsauftrag (bitte ankreuzen ⊠)		
Tumorerkrankungen		
Erbliche Tumorerkrankungen	Mosaik-Erkrankungen	
☐ Familiärer Brust- und Eierstockskrebs ☐ BRCA1, BRCA2 ☐ RAD51C, RAD51D, CHEK2, PALB2, TP53, CDH1 ☐ HNPCC, Lynch-Syndrom ☐ MLH1 ☐ PMS2 ☐ MSH2 ☐ MSH6 ☐ Familiäre adenomatöse Polyposis (FAP1) / Attenuierte Familiäre adenomatöse Polyposis (FAP2) ☐ APC ☐ MUTYH ☐ POLE ☐ POLD1 ☐ NTHL1-assoziierte Polyposis (NTHL1) ☐ Peutz-Jeghers-Syndrome (PJS) (STK11) ☐ Magen-Karzinom (familiär, diffus) (CDH1) ☐ PTEN-Hamartoma-Tumor-Syndrom (PTEN) ☐ DICER1-Syndrom (DICER1) ☐ Familiäres medulläres Schilddrüsenkarzinom (FMTC), MEN2 (RET)	 □ Proteus-Syndrom (AKT1) *****) □ CLOVES-Syndrom (PIK3CA) *****) □ Megalencephaly-Capillary Malformation (MCAP,MPPH) □ PIK3CA □ PIK3R2 □ AKT3 □ CCND2 □ Schimmelpenning-Feuerstein-Mims-Syndrom ************************************	
Phakomatose / Neurokutane Erkrankungen		
□ Neurofibromatose Typ 1 (NF1) □ Legius-Syndrom (SPRED1) □ Tuberöse Sklerose (TSC) □ TSC1 □ TSC2 □ von Hippel-Lindau-Syndrom (VHL)		
Molekulargenetische Vorbefunde / Stammbaum und ggf. weitere Angaben		

Material: EDTA-Blut 3 - 5 ml *****) besonderes Untersuchungsmaterial erforderlich (bitte Rücksprache)

Stand April 2018 Seite 2 von 2